

P.B.5818 - Patentlaan 2 2280 HV Rijswijk (ZH) (070) 3 40 20 40 FAX (070) 3 40 30 16 Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets

Generaldirektion 1

Directorate General 1

Direction générale 1

Arth, Hans-Lothar Arth, Bucher & Kollegen, Am Klopferspitz 19 (IZB) 82152 Martinsried ALLEMAGNE



EPA Kundendienst

Tel.: +31 (0)70 340 45 00

Datum 18.10.06

Zeichen HEM-P1073WO-EP	Anmeldung Nr./Patent Nr. 05715031.0-1219-DE2005000327	
Anmelder/Patentinhaber Hemoteq GmbH		

Rückzahlung von Gebühren

Zur Anmeldung 05715031.0 wurde gezahlt:

Gebühr	Code	Beleg Nr	Datum	Währung	Betrag
Prüfungsgebühr	006	00018834	02.08.06	EUR	1 490,00

RÜCKZAHLUNGSANORDNUNG

- 1. Gemäss Art. 12(2) GebO in Verbindung mit Regel 107(2) EP werden 50 % der Prüfungsgebühr zurückerstattet.
- 2. Die Rückzahlung erfolgt durch:
 MIT BANKSCHECK DER MIT SEPARATER POST ZUGESTELLT WIRD.

Zurückzuzahlender Betrag: Code Währung Betrag Beleg Nr

006 EUR 745,00 00021866

Der Anweisungsbefugte Verboom (31)(70)3403761



EPA Form 1185 05.94



P.B.5818 - Patentlaan 2 2280 HV Rijswijk (ZH) **2** (070) 3 40 20 40 FAX (070) 3 40 30 16

Europäisches **Patentamt**

European **Patent Office** Office européen des brevets

Generaldirektion 1

Directorate General 1

Direction générale 1

Arth, Hans-Lothar Arth, Bucher & Kollegen, Am Klopferspitz 19 (IZB) 82152 Martinsried ALLEMAGNE



EPA Kundendienst Tel.: +31 (0)70 340 45 00

Datum

11.10.06

Zeichen HEM-P1073WO-EP	Anmeldung Nr./Patent Nr. 05715031.0 - 2107 PCT/DE2005000327	,
Anmelder/Patentinhaber Hemoteq GmbH		

Mittellung der europäischen Veröffentlichungsnummer und Information zur Anwendung von Artikel 67(3) EPÜ

Der einstweilige Schutz gemäss Artikel 67(1) und (2) EPÜ in den jeweiligen Vertragsstaaten wird nur wirksam, wenn die in Artikel 67(3) EPÜ genannten Voraussetzungen erfüllt sind (nähere Einzelheiten können der Informationsbroschüre des Europäischen Patentamts "Nationales Recht zum EPÜ" und den ergänzenden Informationen im Amtsblatt des Europäischen Patentamts entnommen werden).

Gemäss Artikel 158(1) EPÜ tritt die nach Artikel 21 PCT erfolgte Veröffentlichung einer internationalen Anmeldung, für die das Europäische Patentamt Bestimmungsamt ist, an die Stelle der Veröffentlichung der europäischen Patentanmeldung.

Die bibliografischen Daten der oben genannten Euro-PCT-Anmeldung werden am 08.11.06 in Abschnitt 1.1 des Europäischen Patentblattes veröffentlicht werden. Die europäische Veröffentlichungsnummer ist 1718347.

Sie werden gebeten, künftig bei allen Mitteilungen an das Europäische Patentamt die um die Direktionsnummer ergänzte Anmeldenummer als Referenz anzugeben.

Eingangssteile





P.B.5818 - Patentlaan 2 2280 HV Rijswijk (ZH) (070) 3 40 20 40 FAX (070) 3 40 30 16 Europäisches Patentamt European Patent Office Office européen des brevets

Generaldirektion 1

Directorate General 1

Direction générale 1

Arth, Hans-Lothar Arth, Bucher & Kollegen, Am Klopferspitz 19 (IZB) 82152 Martinsried ALLEMAGNE



EPA Kundendienst
Tel.: +31 (0)70 340 45 00

Datum

06-10-2006

Zeichen HEM-P1073WO-EP	Anmeldung Nr./Patent Nr. 05715031.0 - 2107 PCT/DE2005000327	
Anmelder/Patentinhaber Hemoteq GmbH		

Mitteilung nach Regel 109 und 110 EPÜ

1) Änderung der Anmeldungsunterlagen, insbesondere der Patentansprüche (R. 109 EPÜ)

Die oben genannte internationale Anmeldung (Euro-PCT) ist in die europäische Phase eingetreten bzw. kann, wenn die notwendigen Voraussetzungen noch erfüllt werden, in die europäische Phase eintreten.

Gemäss Artikel 28, 41 PCT, Regel 52, 78 PCT und Regel 86(2) bis (4) EPÜ hat der Anmelder die Möglichkeit, nach Erhalt des internationalen Recherchenberichts geänderte Anmeldungsunterlagen einzureichen.

Unabhängig davon, ob der Anmelder von dieser Möglichkeit bereits Gebrauch gemacht hat, wird ihm jetzt nochmals Gelegenheit gegeben, geänderte Unterlagen (Insbesondere geänderte Patentansprüche) innerhalb einer (nicht verlängerbaren) Frist von einem Monat nach Zustellung dieser Mitteilung einzureichen (R. 109 EPÜ).

Die bei Ablauf dieser Frist vorliegenden Patentansprüche, die entweder bereits beim Eintritt in die europäische Phase vorgelegen haben oder erst jetzt eingereicht werden, bilden die Grundlage für die Berechnung der Anspruchsgebühren (s. Seite 2) und für die ergänzende Recherche, falls eine solche gemäss Artikel 157(2) EPÜ durchzuführen ist (R. 109 EPÜ).



2) Anspruchsgebühren nach Regel 110 EPÜ

Datum

Enthalten die Anmeldungsunterlagen, die dem europäischen Patenterteilungsverfahren zu grunde zu legen sind, mehr als zehn Ansprüche, so ist für den elften und jeden weiteren Ansprüch innerhalb der Frist nach Regel 107(1) EPÜ eine Ansprüchsgebühr zu entrichten.

\square	Ausgehend von den derzeit vorliegenden Anmeldungsunterlagen wurden alle fälligen Anspruchsgebühren bereits entrichtet (bzw. diese enthalten nicht mehr als 10 Ansprüche).
	Die fälligen Anspruchsgebühren werden automatisch abgebucht/sind automatisch abgebucht worden gemäss dem automatischen Abbuchungsauftrag.
	Die fälligen Anspruchsgebühren für die Ansprüche bis sind nicht entrichtet worden.

Eventuelle noch nicht bezahlte Anspruchsgebühren, die auf der Grundlage des derzeit vorliegenden Anspruchssatzes oder von geänderten Ansprüchen nach Regel 109 EPÜ zu berechnen sind (s. Seite 1), können noch innerhalb einer (nicht verlängerbaren) Frist von einem Monat nach Zustellung dieser Mitteilung entrichtet werden (R. 110(2) EPÜ).

Werden die fälligen Anspruchsgebühren nur teilweise entrichtet, so sind die Patentansprüche anzugeben, auf die sich die Zahlung bezieht. Wird die Anspruchsgebühr für einen Patentanspruch nicht rechtzeitig entrichtet, so gilt dies als Verzicht auf den Anspruch (R. 110(4) EPÜ).

Falls bereits Anspruchsgebühren entrichtet worden sind, jedoch bei Ablauf der oben genannten Frist ein neuer Anspruchssatz vorliegt, der weniger gebührenpflichtige Ansprüche als der frühere Anspruchssatz enthält, so werden die Anspruchsgebühren zurückerstattet, welche die nach Regel 110(2) Satz 2 EPÜ fälligen Gebühren übersteigen (R. 110(3) EPÜ).

Es wird darauf aufmerksam gemacht, dass eine nach Artikel 157(2) EPÜ durchzuführende ergänzende Recherche sich nur auf den bei Ablauf der oben genannten Frist vorliegenden, letzten Anspruchssatz bezieht UND darüber hinaus auch nur diejenigen gebührenpflichtigen Patentansprüche recherchiert werden, für die Anspruchsgebühren fristgerecht entrichtet worden sind.

Die Anspruchsgebühr für den elften und jeden weiteren Anspruch beträgt derzeit EUR 45,00.

Eingangsstelle





Eintritt in die europäische Phase (EPA als Bestimmungsamt oder ausgewähltes Amt)

An das Europäische Patentamt

Entry into the European phase (EPO as designated or elected Office)

EPO - Munich 78 Entrée dans la phase européenne (l'OEB agissant en qualité d'office désigné ou élu)

n	nicht	päische Anmeldenummer oder, falls bekannt, PCT-Aktenzeichen oder Veröffentlichungsnummer	Euro knov num	ppean application number, or, if not wn, PCT application or publication obser	brev	méro de dépôt de la demande de vet européen ou, à défaut, numéro dépôt PCT ou de publication PCT	
E	Zeichen des Anmelders oder Vertreters (max. 15 Positionen)		PCT/DE2005000327		WO 2005/082434		
_				Applicant's or representative's reference (max. 15 spaces)		Référence du demandeur ou du mandataire (15 caractères ou espaces au maximum)	
			HE	M-P01073WO-EP			
— 1 ⊠	 1.	Anmelder Die Angaben über den (die) Anmelder sind in der internationalen Veröffentlichung enthalten oder vom Internationalen Büro nach der internationalen Veröffentlichung vermerkt worden.	1.	Applicant Indications concerning the applicant(s) are contained in the international publication or recorded by the International Bureau after the international publication.	1.	Demandeur Les indications concernant le(s) de- mandeur(s) figurent dans la publicatior internationale ou ont été enregistrée par le Bureau international après la publication internationale.	
		Änderungen, die das Internationale Büro noch nicht vermerkt hat, sind auf einem Zusatzblatt angegeben.		Changes which have not yet been recorded by the International Bureau are set out on an additional sheet.		Les changements qui n'ont pas encore été enregistrés par le Bureau inter- national sont indiqués sur une feuille additionnelle.	
		Zustellanschrift (siehe Merkblatt II, 1)		Address for correspondence (see Notes II, 1)		Adresse pour la correspondance (voir notice II, 1)	
	2.	Vertreter	2.	Representative	2.	Mandataire	
		Name (Nur einen Vertreter angeben, der in das europäische Patentregister eingetragen und an den zugestellt wird)		Name (Name only one representative who will be listed in the Register of European Patents and to whom notification will be made)		Nom (N'indiquer qu' un seul mandataire, qui sera inscrit au Registre européen des brevets et auquel signification sera faite)	
				Dr. Hans-Lothar Arth			
		Geschäftsanschrift		Address of place of business		Adresse professionnelle	
				Arth, Bucher & Kollegen Am Klopferspitz 19 (IZB) D-82152 Martinsried		Zur Kass	
		Telefon		Telephone +49-(0)89-189-417-0		Zur Kass Téléphone 3475.	
		Telefax Telex		Fax Telex 89-780-726-51		Téléfax Télex ()	
		Weitere(r) Vertreter auf Zusatzblatt		Additional representative(s) on additional sheet		Autre(s) mandataire(s) sur une feuil additionnelle	
	3.	Vollmacht	3.	Authorisation	3.	Pouvoir	
		Einzelvollmacht ist beigefügt.		Individual authorisation is attached.		Un pouvoir spécial est joint.	
		Allgemeine Vollmacht ist registriert unter Nummer:		General authorisation has been registered under No:		Un pouvoir général a été enregistré sous le n° :	
		Allgemeine Vollmacht ist eingereicht, aber noch nicht registriert.		A general authorisation has been filed, but not yet registered.		Un pouvoir général a été déposé, mais n'est pas encore enregistré.	
		Die beim EPA als PCT-Anmeldeamt eingereichte Vollmacht schließt aus- drücklich die europäische Phase ein.		The authorisation filed with the EPO as PCT receiving Office expressly includes the European phase.		Le pouvoir général déposé à l'OEB agissant en qualité d'office récepte au titre du PCT s'applique expressement à la phase européenne.	

Requête en examen Request for examination Prüfungsantrag 4. Il est demandé que soit examinée \boxtimes Examination of the application under Hiermit wird die Prüfung der Anmella demande de brevet conformément Art. 94 EPC is hereby requested. dung gemäß Art. 94 EPÜ beantragt. à l'art. 94 CBE. Il est (a été, sera) The examination fee is being (has Die Prüfungsgebühr wird (wurde) procédé au paiement de la taxe been, will be) paid. entrichtet. d'examen. Requête en examen dans une langue Request for examination in an Prüfungsantrag in einer zugelassenen non officielle autorisée admissible non-EPO language Nichtamtssprache (voir notice III, 5.2): (see Notes III, 5.2): (siehe Merkblatt III, 5.2): Copies 5. Copies Abschriften **5**. Prière de fournir une ou plusieurs Additional copy (copies) of the Zusätzliche Abschrift(en) der im copies supplémentaires des documents cited in the ergänzenden europäischen documents cités dans le rapport supplementary European search Recherchenbericht angeführten complémentaire de recherche report is (are) requested. Schriftstücke wird (werden) européenne. beantragt. Nombre de jeux supplémentaires Number of additional sets of copies Anzahl der zusätzlichen Sätze von de copies Abschriften Pièces destinées à la procédure Documents intended for pro-Für das Verfahren vor dem EPA devant l'OEB ceedings before the EPO bestimmte Unterlagen La procédure devant l'OEB agissant Proceedings before the EPO as 6.1 Dem Verfahren vor dem EPA als en qualité d'office désigné (PCT I) doit designated Office (PCT I) are to be Bestimmungsamt (PCT I) sind folse fonder sur les pièces suivantes : based on the following documents: gende Unterlagen zugrunde zu legen: les pièces de la demande publiée the application documents pubdie vom Internationalen Büro ver- \boxtimes par le Bureau international (avec lished by the International Bureau öffentlichten Anmeldungsuntertoutes les revendications, la descrip-(with all claims, description and lagen (mit allen Ansprüchen, tion et les dessins), éventuellement drawings), where applicable with Beschreibung und Zeichnungen), avec les revendications modifiées amended claims under Art. 19 PCT gegebenenfalls mit den geänderten conformément à l'article 19 du PCT Ansprüchen nach Art. 19 PCT dans la mesure où elles ne sont pas unless replaced by the amendsoweit sie nicht ersetzt werden remplacées par les modifications ments enclosed. durch die beigefügten jointes. Änderungen. Le cas échéant, des explications Where necessary, clarifications must Falls nötig, sind Klarstellungen auf doivent être jointes sur une feuille be submitted on a separate sheet! einem Zusatzblatt einzureichen l additionnellel 6.2 La procédure devant l'OEB agissant 6.2 Proceedings before the EPO as 6.2 Dem Verfahren vor dem EPA als en qualité d'office élu (PCT II) doit elected Office (PCT II) are to be ausgewähltem Amt (PCT II) sind folse fonder sur les pièces suivantes : based on the following documents: gende Unterlagen zugrunde zu legen: les pièces sur lesquelles se fonde le the documents on which the inter- \boxtimes die dem internationalen vorläufigen rapport d'examen préliminaire national preliminary examination Prüfungsbericht zugrunde gelegten International, y compris ses report Is based, including its Unterlagen, einschließlich seiner annexes éventuelles possible annexes eventuellen Anlagen (De telles annexes sont toujours (Such annexes must always be filed) (Solche Anlagen müssen immer à joindre) beigefügt werden) dans la mesure où elles ne sont unless replaced by the amendsoweit sie nicht ersetzt werden pas remplacées par les ments enclosed. durch die beigefügten Ändemodifications jointes. rungen. Le cas échéant, des explications Where necessary, clarifications must Falls nötig, sind Klarstellungen auf doivent être jointes sur une feuille be submitted on a separate sheet!

If the EPO as International Prelimi-

used as the basis of proceedings

received test reports, these may be

nary Examining Authority has

before the EPO.

additionnellel

werden.

 \boxtimes

einem Zusatzblatt einzureichen!

nalen vorläufigen Prüfung beauf-

Sind dem EPA als mit der internatio-

tragten Behörde Versuchsberichte

zugegangen, dürfen diese dem Ver-

fahren vor dem EPA zugrunde gelegt

7.	Übersetzungen Beigefügt sind die nachfolgend angekreuzten Übersetzungen in einer der Amtssprachen des EPA (Deutsch, Englisch, Französisch):	langua French	ations Itions in one of the official ges of the EPO (English, german) are enclosed as It below:	7.	Traductions Vous trouverez, ci-joint, les traductions cochées ci-après dans l'une des langues officielles de l'OEB (allemand, anglais, français):
	 Im Verfahren vor dem EPA als Bestimmungsamt oder ausgewähltem Amt (PCT I + II): 	as c	roceedings before the EPO lesignated or elected Office T I + II):		 Dans la procédure devant l'OEB agissant en qualité d'office désigné ou élu (PCT I + II):
	Übersetzung der ursprünglich eingereichten internationalen Anmeldung (Beschreibung, Ansprüche, etwaige Textbestandteile in den Zeichnungen), der veröffentlichten Zusammenfassung, und etwaiger Angaben über biologisches Material nach Regel 13 ^{tis} .3 und 13 ^{tis} .4 PCT	a pp any ori g pub und	nstation of the international plication (description, claims, text in the drawings) as ginally filed, of the abstract as alished and of any indication ler Rule 13 ^{bis} .3 and 13 ^{bis} .4 PCT arding biological material		Traduction de la demande Internationale telle que déposée initialement (description, revendications, textes figurant éventuellement dans les dessins), de l'abrégé publié, et de toutes indications visées aux règles 13 ^{bis} .3 et 13 ^{bis} .4 du PCT concernant le matériel biologique
	Übersetzung der prioritäts- begründenden Anmeldung(en)		nslation of the priority appli- lon(s)		Traduction de la (des) demande(s) ouvrant le droit de priorité
	Es wird hiermit erklärt, daß die internationale Anmeldung in ihrer ursprünglich eingereichten Fassung eine vollständige Übersetzung der früheren Anmeldung ist (Regel 38(5) EPÜ)	inte oriç trar	s hereby declared that the ernational application as ginally filed is a complete aslation of the previous dication (Rule 38(5) EPC)		Il est déclaré par la présente que la demande internationale telle que déposée initialement est une traduction intégrale de la demande antérieure (règle 38(5) CBE)
	 Zusätzlich im Verfahren vor dem EPA als Bestimmungsamt (PCT I): 	the	addition, in proceedings before EPO as designated Office CT I):		 De plus, dans la procédure devant l'OEB agissant en qualité d'office désigné (PCT I) :
	Übersetzung der nach Art. 19 PCT geänderten Ansprüche nebst Erklärung, falls diese dem Verfahren vor dem EPA zugrunde gelegt werden sollen (siehe Feld 6)	and PC to t din	nslation of amended claims I any statement under Art. 19 T, if the claims as amended are form the basis for the procee- gs before the EPO e Section 6)		Traduction des revendications modifiées et de la déclaration faite conformément à l'article 19 du PCT, si la procédure devant l'OEB doit être fondée sur les revendications modifiées (voir la rubrique 6)
	 Zusätzlich im Verfahren vor dem EPA als ausgewähltem Amt (PCT II): 	• In the	addition, in proceedings before EPO as elected Office (PCT II):		 De plus, dans la procédure devant l'OEB agissant en qualité d'office élu (PCT II):
	Übersetzung der Anlagen zum Internationalen vorläufigen Prüfungsbericht	int	nslation of any annexes to the ernational preliminary exami- tion report		Traduction des annexes du rapport d'examen préliminaire international
8.	Blologisches Material Die Erfindung bezieht sich auf bzw. verwendet biologisches Material, das nach Regel 28 EPÜ hinterlegt worden ist.	The in biolog	gical material nvention relates to and/or uses gical material deposited under 28 EPC.	8.	Matière biologique L'invention concerne et/ou utilise de la matière biologique, déposée conformément à la règle 28 CBE.
	Die Angaben nach Regel 28(1)c) EPÜ (falls noch nicht bekannt, die Hinterlegungsstelle und das (die) Bezugszeichen [Nummer, Symbole usw.] des Hinterlegers) sind in der internationalen Veröffentlichung oder in der gemäß Feld 7 eingereichten Über- setzung enthalten auf:	Rule the d identi symb given or in t	earticulars referred to in 28(1)(c) EPC (if not yet known, epository institution and the ification reference(s) [number, iols etc.] of the depositor) are in the international publication the translation submitted under on 7 on:		Les indications visées à la règle 28(1)c) CBE (si non encore connues, l'autorité de dépôt et la (les) référence(s) d'identification [numéro ou symboles etc.] du déposant) figurent dans la publication internationale ou dans une traduction produite conformément à la rubrique 7 à la / aux:
	Seite(n) / Zeile(n)	page	(s) / line(s)		page(s) / ligne(s)
	Die Empfangsbescheinigung(en) der Hinterlegungsstelle		recelpt(s) of deposit issued by lepositary institution		Le(s) récépissé(s) de dépôt délivré(s) par l'autorité de dépôt
			e) enclosed		est (sont) joint(s)
	ist (sind) beigefügt wird (werden) nachgereicht		pe filed at a later date		sera (seront) produit(s) ultérieurement
	Verzicht auf die Verpflichtung des Antragstellers nach Regel 28(3) EPÜ auf gesondertem Schriftstück	Waiv from	rer of the right to an undertaking the requester pursuant to 28(3) EPC attached.		Renonciation, sur document distinct, à l'engagement du requérant au titre de la règle 28(3) CBE.

	9.	Nucleotid- und Aminosäure- sequenzen Die nach Regeln 5.2 und 13 th PCT sowie Regel 111(3) EPÜ erforderli- chen Unterlagen liegen dem EPA bereits vor.	9. Nucleotide and amino acid sequences The items necessary in accordance with Rules 5.2 and 13** PCT and Rule 111(3) EPC have already been furnished to the EPO.	9. Séquences de nucléotides et d'acides aminés Les pièces requises selon les règles 5.2 et 13 ^{ter} PCT et la règle 111(3) CBE ont déjà été déposées auprès de l'OEB.
		Das schriftliche Sequenzprotokoll wird anliegend nachgereicht.	The written sequence listing is furnished herewith.	La liste de séquences écrite est produite ci-joint.
		Das Sequenzprotokoll geht nicht über den Inhalt der Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinaus.	The sequence listing does not include matter which goes beyond the content of the application as filed.	La liste de séquences ne contient pas d'éléments s'étendant au-delà du contenu de la demande telle qu'elle a été déposée.
		Der vorgeschriebene Datenträger ist beigefügt.	The prescribed data carrier is enclosed.	Le support de données prescrit est joint.
		Die auf dem Datenträger gespei- cherte Information stimmt mit dem schriftlichen Sequenzprotokoll überein.	The information recorded on the data carrier is identical to the written sequence listing.	L'information figurant sur le support de données est identique à celle que contient la liste de séquences écrite.
	10.	Benennungsgebühren	10. Designation fees	10. Taxes de désignation
\boxtimes	10 .1	Es ist derzeit beabsichtigt, den sie- benfachen Betrag einer Benennungs- gebühr zu entrichten. Damit gelten die Benennungsgebühren für alle Vertragsstaaten des EPܹ als ent- richtet (Art. 2 Nr. 3 GebO), soweit sie in der Internationalen Anmeldung bestimmt sind².	10.1 It is currently intended to pay seven times the amount of the designation fee. The designation fees for all the EPC contracting states¹ designated in the international application² are thereby deemed to have been paid (Art. 2 No. 3 RFees).	10.1 Il est actuellement envisagé de payer un montant correspondant à sept fois la taxe de désignation. Les taxes de désignation sont ainsi réputées payées pour tous les Etats contractants de la CBE¹ désignés dans la demande internationale² (art. 2, point 3 du RRT).
	10.:	2 Abweichend von der Erklärung in Nr. 10.1 ist derzeit beabsichtigt, weniger als sieben Benennungsgebühren für folgende in der Internationalen Anmeldung bestimmte Vertragsstaaten des EPÜ ² zu entrichten:	10.2 The declaration in No. 10.1 does not apply. Instead, it is currently intended to pay fewer than seven designation fees for the following EPC contracting states ² designated in the international application:	10.2 Contrairement à ce qui est indiqué au n° 10.1, il est actuellement envisagé de payer moins de sept taxes de désignation pour les Etats contractants de la CBE² suivants désignés dans la demande internationale :
(n) []	(4)	
(2)			(6)	
	1	Soweit unter Nr. 10.2 Vertragsstaaten aufgeführt sind, wird beantragt, für die dort nicht aufgeführten Vertragsstaaten von der Zustellung einer Mitteilung nach Regel 108(3) EPÜ abzusehen.	If contracting states are indicated under No. 10.2, it is requested that no communication under Rule 108(3) EPC be issued for contracting states not thus indicated.	pas proceder à la signification d'une notification prévue par la règle 108(3). CBE pour les Etats contractants n'y étant pas mentionnés.
	10	Abbuchungsauftrag erteilt (Feld 12), so wird das EPA beauftragt, bei Ablauf der Grundfrist nach Regel 107 (1)d) EPÜ den siebenfachen Betrag einer Benennungsgebühr abzubuchen. Ist eine Erklärung nach Nr. 10.2 abgegeben worden, so sollen die Benennungsgebühren nur für die dort angegebenen Vertragsstaaten abgebucht werden, sofern dem EPA nicht bis zum Ablauf der Grundfrist ein anderslautender Auftrag zugeht.	10.3 If an automatic debit order has been issued (Section 12), the EPO is authorised, on expiry of the basic period under Rule 107(1)(d) EPC, to debit seven times the amount of the designation fee. If states are indicated under No. 10.2, the EPO will debit designation fees only for those states, unless instructed otherwise before the basic period expires.	10.3 Si un ordre de prélèvement automatique est donné (rubrique 12), il est demandé à l'OEB de prélever, à l'expiration du délai normal visé à la règle 107(1)d) CBE, un montant correspondant à sept fois la taxe de désignation. Si une déclaration a été faite au n° 10.2, les taxes de désignation ne sont à prélever que pour les Etats contractants qui y sont indiqués, sauf instruction contraire reçue par l'OEB avant l'expiration du délai normal.
		a savoir : AT Osterreich / Austria / Autriche, BE Beiglen Suisse et Llechtenstein, CY Zypern / Cyprus / Chypre, C Denmark / Danemark, EE Estland / Estonia / Estonie, E United Kingdom / Royaume-Uni, GR Griechenland / Gre	Status when this form was printed: 27 contracting states, nam / Belgium / Belgique, BG Bulgarien / Bulgarle / Bulgarie, CH / IZ Tschechische Republik / Czech Republic / République tchè IS Spanien / Spain / Espagne, FI Finnland / Finland / Finlande, FI ece / Grèce, HU Ungarn / Hungary / Hongrie, IE Irland / Ireland derlande / Netherlands / Pays-Bas, PT Portugal / Portugal / Portugal / Portugal / République slova	que, DE Deutschland / Germany / Allemagne, DK Dänemark / R Frankreich / France / France, GB Vereinigtes Königreich / / Irlande, IT (talien / Italy / Italie, LU Luxemburg / Luxembourg roat RO Rumänien / Romania / Roumanie, SE Schweden /

2 Für folgende Staaten nur möglich, falls in der internationalen Anmeldung am oder nach folgendem Tag bestimmt: Slowakische Republik, Bulgarien, Tschechische Republik und Estland: 1. Juli 2002, Slowenien: 1. Dezember 2002, Ungarn: 1. Januar 2003 und Rumänien: 1. März 2003. / For the following states this is possible only if they are designated Estland: 1. Juli 2002, Slowenien: 1. December 2002, Hungary: 1 January in the international application on or after the stated date: Slovak Republic, Bulgaria, Czech Republic and Estonia: 1 July 2002, Slovenia: 1 December 2002, Hungary: 1 January in the international application on or after the stated date: Slovak Republic, Bulgaria, Czech Republic and Estonia: 1 July 2002, Slovenia: 1 December 2002, Hungary: 1 January 2003 and Romania: 1 March 2003. / En ce qui concerne les Etats suivants seulement si la désignation a été effectuée dans la demande internationale à la date suivante ou 2003 and Romania: 1 March 2003. / En ce qui concerne les Etats suivants seulement si la désignation a été effectuée dans la demande internationale à la date suivante ou 2003 and Romania: 1 March 2003. / En ce qui concerne les Etats suivants seulement si la désignation a été effectuée dans la demande internationale à la date suivante ou 2003 and Romania: 1 March 2003. / En ce qui concerne les Etats suivants seulement si la désignation a été effectuée dans la demande internationale à la date suivante ou 2003 and Romania: 1 March 2003. / En ce qui concerne les Etats suivants seulement si la désignation a été effectuée dans la demande internationale à la date suivante de la date suiv

		Erstreckung des europäischen Patents Bei Zahlung der Erstreckungs- gebühr(en) gilt diese Anmeldung auch als wirksamer Erstreckungsantrag für die in der internationalen Anmeldung bestimmten »Erstreckungsstaaten«. Es ist beabsichtigt, diese Gebühr(en) für folgende Staaten zu entrichten:	11.	On payment of the extension fee(s) this application is also deemed to be a request for extension to all the "extension states" designated in the international application. It is intended to pay the fee(s) for the following states:	11.	Extension des effets du brevet européen La taxe (Les taxes) d'extension payée(s), la présente demande est également réputée être une demande d'extension à tous les «Etats autorisant l'extension» désignés dans la demande internationale. Il est envisagé de payer la taxe (les taxes) d'extension pour les Etats suivants:
	SI LT LV AL RO MK	Slowenien 1) Litauen Lettland Albanien Rumänien 1) Ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien		Slovenia 11 Lithuania Latvia Albania Romania 11 Former Yugoslav Republic of Macedonia		Slovénie ¹¹ Lituanie Lettonie Albanie Roumanie ¹¹ Ex-République yougoslave de Macédoine
1)	For Sto En ce 28 févi	owenien und Rumänien nur möglich, falls in der internovenie and Romanie this is possible only if they are dequi concerne la Slovénie et la Roumanie, seulement srier 2003 (Roumanie). Or Steaten, mit denen «Erstreckungsabkommen» nac	si la dés sh Druci	en Anmeldung bis 30. November 2002 (Slowenien) od ed in the international application up to 30 November 2 signation a été effectuée dans la demande international degung dieses Formblatts in Kraft treten und die in de rice after this form has been printed and which ware d interiont en vigueur après l'impression du présent formu	pzví ele	ationalen Anmeldung bestimmt waren. /
	12.	Automatischer Abbuchungsauftrag (Nur möglich für Inhaber von beim EPA geführten laufenden Konten) Das EPA wird beauftragt, nach Maßgabe der Vorschriften über das automatische Abbuchungsverfahren fällige Gebühren und Auslagen vom untenstehenden laufenden Konto abzubuchen. In Bezug auf die Benennungsgebühren wird auf Feld 10.3 verwiesen. Das EPA wird ferner beauftragt, die Erstreckungsgebühren für jeden in Feld 11 angekreuzten »Erstreckungsstaat« bei Ablauf der Grundfrist zu ihrer Zahlung abzubuchen, sofern ihm nicht bis dahin ein anderslautender Auftrag zugeht. Nummer und Kontoinhaber	12.	Automatic debit order (for EPO deposit account holders only) The EPO is hereby authorised, under the Arrangements for the automatic debiting procedure, to debit from the deposit account below any fees and costs falling due. For designation fees, see Section 10.3. The EPO is also authorised, on expiry of the basic period for paying the extension fees, to debit those fees for each of the "extension states" marked with a cross in Section 11, unless instructed otherwise before the said period expires. Number and account holder	12.	Ordre de prélèvement automatique (uniquement possible pour les titulaires de comptes courants ouverts auprès de l'OEB) Par la présente, il est demandé à l'OEB de prélever du compte courant ci-dessous les taxes et frais venant à échéance, conformément à la réglementation relative au prélèvement automatique. Pour les taxes de désignation, se reporter à la rubrique 10.3. Il est en outre demandé à l'OEB de prélever, à l'expiration du délai normal prévu pour leur paiement, les taxes d'extension pour chaque «Etat autorisant l'extension» coché à la rubrique 11, sauf instruction contraire reçue avant l'expiration de ce délai. Numéro et titulaire du compte
	13.	Eventuelle Rückzahlungen auf das beim EPA geführte laufende Konto Nummer und Kontoinhaber	13.	Any reimbursement to EPO deposit account Number and account holder	13.	Remboursements éventuels à effectuer sur le compte courant ouvert auprès de l'OEB Numéro et titulaire du compte
	14.	Unterschrift(en) des (der) Anmelder(s) oder Vertreters Ort / Datum Für Angestellte (Art. 133(3) EPÜ) mit aligemeiner Vollmacht: Nr. Name(n) des (der) Unterzeichneten bitte in Druckschrift wiederholen. Bei juristischen Personen bitte auch die Stellung des (der) Unterzeichneten innerhalb der Gesellschaft in Druckschrift angeben.	14	Signature(s) of applicant(s) or representative Dr. Hans-Lothar Arth Place / Date Munich, August 2, 2006 For employees (Art. 133(3) EPC) having a general authorisation: No. Please print name(s) under signature(s). In the case of legal persons, the position of the signatory within the company should also be printed.	14.	Signature(s) du (des) demandeur(s) ou du mandataire Lieu / Date Pour les employés (art. 133(3) CBE) disposant d'un pouvoir général : N° Le ou les noms des signataires doivent être indiqués en cerectères d'imprimerie. S'il s'agit d'une personne morale, la position occupée au sein de celle-ci par le ou les signataires doit également être indiquée en caractères d'imprimerie.

Geänderte Patentansprüche

- 1. Medizinprodukt Stent, dessen Oberfläche zumindest teilweise eine polymere Schicht umfasst, wobei die polymere Schicht aus mindestens 25 Gew.-% an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen besteht und die polymere Schicht Substanzen umfasst, wobei die an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen einen linearen oder verzweigten und einen substituierten oder unsubstituierten Alkylrest mit mindestens einer Mehrfachbindung enthalten und wobei der mindestens eine Mehrfachbindung enthaltende Alkylrest 7 bis 50 Kohlenstoffatome aufweist und die an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen zur Autopolymerisation befähigt sind und die Autopolymerisation der Substanzen nach der Auftragung auf die Stentoberfläche erfolgt.
- 2. Medizinprodukt nach Anspruch 1, wobei der mindestens eine Mehrfachbindung enthaltende Alkylrest 7 bis 50 Kohlenstoffatome aufweist.
- 2.3. Medizinprodukt Stent nach einem der verherigen Anspruüche 1, wobei die mindestens einen Alkylrest mit mindestens einer Mehrfachbindung enthaltende Substanzen durch Polymerisation der mindestens einen Mehrfachbindung miteinander kovalent verbunden werden und ausgewählt werden aus der Gruppe umfassend Fettsäuren, Fettsäureester, Fettsäurederivate, Ether, Diether, Tetraether, Lipide, Öle, Fette, Glyceride, Triglyceride, Glycolester, Glycerinester sowie Mischungen der vorgenannten Substanzen.
- 25 3.4. Medizinprodukt Stent nach Anspruch 23, wobei es sich bei den Lipiden um einfach oder mehrfach ungesättigte Fettsäuren und/oder Mischungen aus diesen ungesättigten Fettsäuren in Form ihrer Triglyceride und/oder in nicht glyceringebundener, freier Form handelt.
- 4.5. Medizinpredukt Stent nach Anspruch 34, dadurch gekennzeichnet, dass die ungesättigten Fettsäuren aus der Gruppe ausgewählt werden umfassend Ölsäure, Eicosapentaensäure, Timnodonsäure, Docosahexaensäure, Arachidonsäure, Linolsäure, α-Linolensäure, γ-Linolensäure sowie Mischungen der vorgenannten Fettsäuren.
 - 5.6. Medizinprodukt Stent nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Ölen um Leinöl, Hanföl, Maiskeimöl, Walnussöl, Rapsöl, Sojaöl, Sonnenblumenöl, Mohnöl, Safloröl (Färberdistelöl), Weizenkeimöl, Distelöl,

5

10

15

Traubenkernöl, Nachtkerzenöl, Borretschöl, Schwarzkümmelöl, Algenöl, Fischöl, Lebertran und/oder Mischungen der vorgenannten Substanzen handelt.

- 6.7. Medizinprodukt Stent nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, das die nicht an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen gesättigte Fettsäuren, gesättigte Fettsäureester, gesättigte Fettsäurederivate, gesättigte Ether, gesättigte Lipide, Lipoide, gesättigte Fette und Öle, gesättigte Glyceride, gesättigte Triglyceride, gesättigte Glycolester, gesättigte Glycerinester, Wachse, biostabile oder bioabbaubare Polymere oder Mischungen der vorgenannten Substanzen umfassen.
- 7.8. Medizinprodukt Stent nach Anspruch 67, dadurch gekennzeichnet, das es sich bei den gesättigten Fettsäuren um die langkettigen Fettsäuren ab einer Kettenlänge von 12 C-Atomen sowie Mischungen derselben und/oder natürliche Lipoide wie Palmkernfett, Kokosnussfett sowie deren Mischungen handelt und dass es sich bei den Wachsen um Bienenwachs, Carnaubawachs, Candelillawachs und/oder deren Mischungen handelt.
- 8.9. Medizinprodukt Stent nach Anspruch 67, dadurch gekennzeichnet, dass die 20 biostabilen Polymere aus der Gruppe ausgewählt werden umfassend Polyacrylsäure und Polyacrylate, Polymethylmethacrylat, Polybutylmethacrylat, Polyacrylamid, Polyacrylonitrile, Polyamide, Polyetheramide, Polyethylenamin, Polyimide, Polycarbonate, Polycarbourethane, Polyvinylketone, Polyvinylhalogenide, Polyvinylidenhalogenide, Polyvinylether. Polyvinylaromaten, Polyvinylester, Polyvinylpyrollidone, Polyoxymethylene, 25 Polyethylen, Polypropylen, Polytetrafluorethylen, Polyurethane, Polyolefin-Elastomere, Polyisobutylene, EPDM-Gummis, Fluorosilicone, Carboxymethylchitosan, Polyethylenterephtalat, Polyvalerate, Carboxymethylcellulose, Cellulose, Rayon, Rayontriacetate, Cellulosenitrate, 30 Celluloseacetate, Hydroxyethylcellulose, Cellulosebutyrate, Celluloseacetatbutyrate, Ethylvinylacetat-copolymere, Polysulfone, Epoxyharze, ABS-Harze, EPDM-Gummis, Silicone, Polysiloxane, Polyvinylhalogene und Copolymere, Celluloseether, Cellulosetriacetate, Chitosan und Copolymere und/oder Mischungen derselben. 35
 - 9.10.Medizinpredukt Stent nach Anspruch 67, dadurch gekennzeichnet, das die bioabbaubaren Polymere aus der Gruppe ausgewählt werden umfassend Polyvalerolactone, Poly-ε-Decalactone, Polylactide, Polyglycolide, Copolymere der Polylactide und Polyglycolide, Poly-ε-caprolacton, Polyhydroxybuttersäure,

5

10

Polyhydroxybutyrate, Polyhydroxyvalerate, Polyhydroxybutyrate-co-valerate, Poly(1,4-dioxan-2,3-dione), Poly(1,3-dioxan-2-one), Poly-para-dioxanone, Polyanhydride, Polymaleinsäureanhydride, Polyhydroxymethacrylate, Fibrin, Polycyanoacrylate, Polycaprolactondimethylacrylate, Poly-b-Maleinsäure Polycaprolactonbutyl-acrylate, Multiblockpolymere aus Oligocaprolactondiole Oligodioxanondiole, und Polyetherester-multiblockpolymere, PEG. Poly(butylenterephtalat), Polypivotolactone, Polyglycolsäuretrimethyl-carbonate Polycaprolacton-glycolide, Poly(γ-ethylglutamat), Poly(DTH-Iminocarbonat), Poly(DTE-co-DT-carbonat), Poly(Bisphenol A-iminocarbonat), Polyorthoester, Polyglycol-säuretrimethyl-carbonate, Polytrimethylcarbonate, Polyiminocarbonate, Poly(N-vinyl)-Pyrolidon, Polyvinylalkohole, Polyesteramide, glycolierte Polyester, Polyphosphoester, Polyphosphazene, Poly[pcarboxyphenoxy)propan] Polyhydroxypentansäure, Polyanhydride, Polyethylenoxid-propylenoxid, weiche Polyurethane, Polyurethane Aminosäurereste Backbone, im Polyetherester, Polyethylenoxid, Polyalkenoxalate, Polyorthoester sowie deren Copolymere, Carrageenane, Fibrinogen, Stärke, Kollagen, protein-basierende Polymere, Polyaminosäuren, synthetische Polyaminosäuren, Zein, modifiziertes Zein, Polyhydroxyalkanoate, Pectinsäure, Actinsäure, modifiziertes und unmodifiziertes Fibrin und Casein, Carboxymethylsulfat, Albumin, Hyaluronsäure, Heparansulfat, Chondroitinsulfat, Dextran, ß-Cyclodextrine, Copolymere mit PEG und Polypropylenglycol, Gummi arabicum, Guar, Gelatine, Collagen Collagen-N-Hydroxysuccinimid, Modifikationen und Copolymere und/oder Mischungen der vorgenannten Substanzen.

25

30

35

5

10

15

20

10.11.Medizinprodukt Stent nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, das die nicht an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoffe umfassen, ausgewählt aus der folgende Gruppe umfassend Sirolimus (Rapamycin), Everolimus, Pimecrolimus, Somatostatin, Tacrolimus, Roxithromycin, Dunaimycin, Ascomycin, Bafilomycin, Erythromycin, Midecamycin, Josamycin, Concanamycin, Clarithromycin, Troleandomycin, Folimycin, Cerivastatin, Simvastatin, Lovastatin, Fluvastatin, Rosuvastatin, Atorvastatin, Pravastatin, Pitavastatin, Vinblastin, Vincristin, Vindesin, Vinorelbin, Etobosid. Teniposid, Nimustin, Carmustin. Lomustin, Cyclophosphamid, 4-Hydroxyoxycyclophosphamid, Estramustin, Melphalan, Ifosfamid, Tropfosfamid, Chlorambucil, Bendamustin, Dacarbazin, Busulfan, Procarbazin, Treosulfan, Tremozolomid, Thiotepa, Daunorubicin, Doxorubicin, Aclarubicin, Epirubicin, Mitoxantron, ldarubicin, Bleomycin, Mitomycin,

Dactinomycin, Methotrexat, Fludarabin, Fludarabin-5'-dihydrogenphosphat, Cladribin, Mercaptopurin, Thioguanin, Cytarabin, Fluorouracil, Gemcitabin, Capecitabin, Docetaxel, Carboplatin, Cisplatin, Oxaliplatin, Amsacrin, Irinotecan, Topotecan, Hydroxycarbamid, Miltefosin, Pentostatin, Aldesleukin, Tretinoin, Asparaginase, Pegasparase, Anastrozol, Exemestan, Letrozol, Formestan, Aminoglutethemid, Adriamycin, Azithromycin, Spiramycin, Cepharantin, SMC-Proliferation-Inhibitor-2w, Epothilone A und B, Mitoxanthrone, Azathioprin, c-myc-Antisense, b-myc-Antisense, Betulinsäure, Mycophenolatmofetil, Camptothecin, PI-88 (sulfatiertes Oligosaccharid), Melanocyte-stimulating hormon (α -MSH), aktiviertes Protein C, IL1-ß-Inhibitor, Thymosin α -1, Fumarsäure und deren Ester, Calcipotriol, Tacalcitol, Lapachol, ß-Podophyllsäure-2-ethylhydrazid, Betulin, Lapachon, Podophyllotoxin, Molgramostim (rhuGM-CSF), Peginterferon α-2b, Lanograstim (r-HuG-CSF), Basiliximab, Daclizumab, Filgrastim. Macrogol, Dacarbazin, (Cytokinantagonist), CETP-Inhibitor, Cadherine, Cytokininhibitoren, COX-2-Inhibitor, NFkB, Angiopeptin, Ciprofloxacin, Camptothecin, Fluroblastin, monoklonale Antikörper, die die Muskelzellproliferation hemmen, bFGF-Antagonisten, Probucol, Prostaglandine, 1,11-Dimethoxycanthin-6-on, 1-NO-Donoren, Hydroxy-11-Methoxycanthin-6-on, Scopolectin, Colchicin, Pentaerythrityltetranitrat, S-Nitrosoderivate, Tamoxifen, Syndnoeimine, Staurosporin, Ω -Estradiol, α -Estradiol, Estriol, Estron, Ethinylestradiol, Medroxyprogesteron, Estradiolcypionate, Estradiolbenzoate, Fosfestrol, Tranilast, Kamebakaurin und andere Terpenoide, die in der Krebstherapie eingesetzt werden, Verapamil, Tyrosin-Kinase-Inhibitoren (Tyrphostine), Cyclosporin A, Paclitaxel und dessen Derivate, $6-\alpha$ -Hydroxy-Paclitaxel, Baccatin, Taxotere, synthetisch hergestellte als auch aus nativen Quellen gewonnene macrocyclische Oligomere des Kohlensuboxids (MCS) und seine Derivate, Mofebutazon, Acemetacin, Diclofenac, Lonazolac, Dapson, o-Carbamoylphenoxyessigsäure, Lidocain, Ketoprofen, Mefenaminsäure, Piroxicam, Meloxicam, Chloroquinphosphat, Penicillamin, Tumstatin, Avastin, D-24851, SC-58125, Hydroxychloroquin, Auranofin, Natriumaurothiomalat, Oxaceprol, Celecoxib, β-Sitosterin, Ademetionin, Myrtecain, Polidocanol, Nonivamid, Levomenthol, Benzocain, Aescin, Ellipticin, D-24851 (Calbiochem), Colcemid, Cytochalasin A-E, Indanocine, Nocadazole, S 100 Protein, Bacitracin, Vitronectin-Rezeptor Antagonisten, Azelastin, Guanidylcyclase-Stimulator Gewebsinhibitor der Metallproteinase-1 und 2, freie Nukleinsäuren, Nukleinsäuren in Virenüberträger inkorporiert, DNA- und RNA-Fragmente, Plaminogen-Aktivator Inhibitor-1, Plasminogen-Aktivator Inhibitor-2, Antisense Oligonucleotide, VEGF-Inhibitoren, IGF-1, Wirkstoffe aus der Gruppe der

5

10

15

20

25

30

Antibiotika, Cefadroxil, Cefazolin, Cefaclor, Cefotixin, Tobramycin, Gentamycin, Penicilline, Dicloxacillin, Oxacillin, Sulfonamide, Metronidazol, Antithrombotika, Argatroban, Aspirin, Abciximab, synthetisches Antithrombin, Bivalirudin, Coumadin, Enoxoparin, desulfatiertens und N-reacetyliertes Heparin, Gewebe-Plasminogen-Aktivator, Gpllb/Illa-Plättchenmembranrezeptor, Faktor Inhibitor Antikörper, Heparin, Hirudin, r-Hirudin, PPACK, Protamin, Natriumsalz Streptokinase, 2-Methylthiazolidin-2,4-dicarbonsäure Prourokinase, der Warfarin, Urokinase, Vasodilatoren, Dipyramidol, Trapidil, Nitroprusside, PDGF-Antagonisten, Triazolopyrimidin, Seramin, ACE-Inhibitoren, Captopril, Cilazapril, Lisinopril, Enalapril, Losartan, Thioproteaseinhibitoren, Prostacyclin, Vapiprost, Interferon ß und Histaminantagonisten, Serotoninblocker, γ, Apoptoseinhibitoren, Apoptoseregulatoren, p65, NF-kB oder Bcl-xL-Antisense-Oligonukleotiden, Halofuginon, Nifedipin, Tocopherol, Vitamin B1, B2, B6 und B12, Folsäure, Tranirast, Molsidomin, Teepolyphenole, Epicatechingallat, und ihre Derivate, Leflunomid, Epigallocatechingallat, Boswellinsäuren Anakinra, Etanercept, Sulfasalazin, Etoposid, Dicloxacyllin, Tetracyclin, Triamcinolon, Mutamycin, Procainimid, D24851, SC-58125, Retinolsäure, Quinidin, Disopyrimid, Flecainid, Propafenon, Sotolol, Amidoron, natürliche und synthetisch hergestellte Steroide, Bryophyllin A, Inotodiol, Maquirosid A, Streblosid, Hydrocortison, Betamethason, Ghalakinosid, Mansonin, Dexamethason, nichtsteroidale Substanzen (NSAIDS), Fenoporfen, Ibuprofen, Indomethacin, Naproxen, Phenylbutazon, antivirale Agentien, Acyclovir, Ganciclovir, Zidovudin, Antimykotika, Clotrimazol, Flucytosin, Griseofulvin, Miconazol, Nystatin, Terbinafin, antiprozoale Agentien, Ketoconazol, Chloroquin, Mefloquin, Quinin, natürliche Terpenoide, Hippocaesculin, Barringtogenol-C21-angelat, 14-Dehydroagrostistachin, Agroskerin, Agroskerin, 17-Hydroxyagrostistachin, Ovatodiolide, Agrostistachin, Oxycycloanisomelsäure, Baccharinoide B1, B2, B3 und B7, Tubeimosid, Bruceanole A, B und C, Bruceantinoside C, Yadanzioside N und P, Isodeoxyelephantopin, Tomenphantopin A und B, Coronarin A, B, C und D, Ursolsäure, Hyptatsäure A, Zeorin, Iso-Iridogermanal, Maytenfoliol, Effusantin A, Excisanin A und B, Longikaurin B, Sculponeatin C, Kamebaunin, Leukamenin A und B, 13,18-Dehydro-6-alpha-Senecioyloxychaparrin, Taxamairin A und B, Regenilol, Triptolid, Cymarin, Apocymarin, Aristolochsäure, Anopterin, Hydroxyanopterin, Anemonin, Protoanemonin, Berberin, Cheliburinchlorid, Cictoxin, Sinococulin, Bombrestatin A und B, Cudraisoflavon A, Curcumin, Dihydronitidin, Nitidinchlorid, 12-beta-Hydroxypregnadien 3,20-dion, Bilobol, Ginkgol, Ginkgolsäure, Helenalin, Indicin, Indicin-N-oxid, Lasiocarpin, Inotodiol, Glykosid 1a, Podophyllotoxin, Justicidin A und B, Larreatin, Malloterin,

5

10

15

20

25

30

Mallotochromanol, Isobutyrylmallotochromanol, Maquirosid A, Marchantin A, Maytansin, Lycoridicin, Margetin, Pancratistatin, Liriodenin, Oxoushinsunin, Aristolactam-All, Bisparthenolidin, Periplocosid A, Ghalakinosid, Ursolsäure, Deoxypsorospermin, Psycorubin, Ricin A, Sanguinarin, Manwuweizsäure, Mansonin, Streblosid, Sphatheliachromen, Stizophyllin, Methylsorbifolin, Dihydrousambaraensin, Hydroxyusambarin, Strychnopentamin, Akagerin, Usambarensin, Berberin, Liriodenin, Usambarin, Strychnophyllin, Oxoushinsunin, Daphnoretin, Lariciresinol, Methoxylariciresinol, Syringaresinol, Umbelliferon, Afromoson, Acetylvismion B, Desacetylvismion A, Vismion A und B, schwefelhaltige Aminosäuren, Cystin sowie Salze und/oder Mischungen der vorgenannten Wirkstoffe.

- 11.12.Medizinprodukt Stent nach einem der vorherigen Ansprüche, wobei unter und/oder in und/oder auf der polymeren Schicht mindestens ein antiproliferativer, antiinflammatorischer und/oder antithrombotischer Wirkstoff gemäß Anspruch 101 kovalent und/oder adhäsiv gebunden ist.
- 12.13.Medizinprodukt Stent nach Anspruch 1<u>0</u>4 oder 1<u>1</u>2, dadurch gekennzeichnet, dass der antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoff gemäß Anspruch 1<u>0</u>4 in einer pharmazeutisch aktiven Konzentration von 0,001 10 mg pro cm² Oberfläche des Medizinproduktes Stents enthalten ist.
- 13.14.Verfahren zur biokompatiblen Beschichtung von Medizinprodukten Stents umfassend die Schritte:
 - a) Bereitstellen einer Oberfläche eines Medizinproduktes <u>Stents</u>, und
 - b) Aufbringen der Substanzen für die polymere Schicht, und
 - c) Polymerisation der mindestens einen Alkylrest mit mindestens einer Mehrfachbindung enthaltenden Substanzen durch Einwirkung von Wärme, Licht und/oder Luftsauerstoff und/oder eines in einer biokompatiblen Konzentration enthaltenen Katalysators.
- 14.15.Verfahren zur biokompatiblen Beschichtung von Medizinprodukten Stents umfassend die Schritte:
 - a) Bereitstellen einer Oberfläche eines Medizinproduktes Stents, und

5

10

15

20

a') Aufbringung einer Schicht eines antiproliferativen, antiinflammatorischen und/oder antithrombotischen Wirkstoffs oder Wirkstoffgemisches gemäß Anspruch 134,

und

5

10

15

20

- b) Aufbringen der Substanzen für die polymere Schicht, und
- c) Polymerisation der mindestens einen Alkylrest mit mindestens einer Mehrfachbindung enthaltenden Substanzen durch Einwirkung von Wärme, Licht und/oder Luftsauerstoff und/oder eines in einer biokompatiblen Konzentration enthaltenen Katalysators.
- 15.16.Verfahren gemäß Anspruch 1<u>3</u>4 oder 1<u>4</u>5 des weiteren umfassend den Schritt d)
 - d) Aufbringung und/oder Einbringung einer Schicht eines antiproliferativen, antiinflammatorischen und/oder antithrombotischen Wirkstoffs oder Wirkstoffgemisches gemäß Anspruch 134 auf die polymere Schicht.
- 16.17.Verfahren nach einem der Ansprüche 1<u>3</u>4 1<u>5</u>6, dadurch gekennzeichnet, dass der antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoff gemäß Anspruch 1<u>0</u>4 kovalent und/oder adhäsiv in und/oder an die jeweilige Schicht gebunden ist.
- 17.48. Verfahren nach einem der Ansprüche 134 167, dadurch gekennzeichnet, dass der antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoff oder die Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 134 in einer pharmazeutisch aktiven Konzentration von 0,001 10 mg pro cm² Oberfläche des Medizinproduktes Stents vorhanden ist.
- 18.19.Medizinprodukt Stent erhältlich nach einem der Verfahren gemäß eines der Ansprüche 1<u>3</u>4 1<u>7</u>8.
 - 20. Medizinprodukt nach einem der Ansprüche 1 13 eder 19, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei dem Medizinprodukt um einen Stent handelt.

Geänderte Patentansprüche

- Stent, dessen Oberfläche zumindest teilweise eine polymere Schicht umfasst, wobei die polymere Schicht aus mindestens 25 Gew.-% an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen besteht und die polymere Schicht Substanzen umfasst, wobei die an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen einen linearen oder verzweigten und einen mindestens mit Alkyirest einer oder unsubstituierten substituierten Mehrfachbindung enthalten und wobei der mindestens eine Mehrfachbindung enthaltende Alkylrest 7 bis 50 Kohlenstoffatome aufweist und die an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen zur Autopolymerisation befähigt sind und die Autopolymerisation der Substanzen nach der Auftragung auf die Stentoberfläche erfolgt.
- Stent nach Anspruch 1, wobei die mindestens einen Alkylrest mit mindestens einer Mehrfachbindung enthaltende Substanzen durch Polymerisation der mindestens einen Mehrfachbindung miteinander kovalent verbunden werden und ausgewählt werden aus der Gruppe umfassend Fettsäuren, Fettsäureester, Fettsäurederivate, Ether, Diether, Tetraether, Lipide, Öle, Fette, Glyceride, Triglyceride, Glycolester, Glycerinester sowie Mischungen der vorgenannten
 Substanzen.
 - 3. Stent nach Anspruch 2, wobei es sich bei den Lipiden um einfach oder mehrfach ungesättigte Fettsäuren und/oder Mischungen aus diesen ungesättigten Fettsäuren in Form ihrer Triglyceride und/oder in nicht glyceringebundener, freier Form handelt.
 - 4. Stent nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die ungesättigten Fettsäuren aus der Gruppe ausgewählt werden umfassend Ölsäure, Eicosapentaensäure, Timnodonsäure, Docosahexaensäure, Arachidonsäure, Linolsäure, α-Linolensäure, γ-Linolensäure sowie Mischungen der vorgenannten Fettsäuren.
 - 5. Stent nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Ölen um Leinöl, Hanföl, Maiskeimöl, Walnussöl, Rapsöl, Sojaöl, Sonnenblumenöl, Mohnöl, Safloröl (Färberdistelöl), Weizenkeimöl, Distelöl, Traubenkernöl, Nachtkerzenöl, Borretschöl, Schwarzkümmelöl, Algenöl, Fischöl, Lebertran und/oder Mischungen der vorgenannten Substanzen handelt.

•

5

10

25

30

- 6. Stent nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, das die nicht an der Polymerisationsreaktion teilnehmenden Substanzen gesättigte Fettsäuren, gesättigte Fettsäurederivate, gesättigte Ether, gesättigte Lipide, Lipoide, gesättigte Fette und Öle, gesättigte Glyceride, gesättigte Triglyceride, gesättigte Glycolester, gesättigte Glycerinester, Wachse, biostabile oder bioabbaubare Polymere oder Mischungen der vorgenannten Substanzen umfassen.
- 7. Stent nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, das es sich bei den gesättigten Fettsäuren um die langkettigen Fettsäuren ab einer Kettenlänge von 12 C-Atomen sowie Mischungen derselben und/oder natürliche Lipoide wie Palmkernfett, Kokosnussfett sowie deren Mischungen handelt und dass es sich bei den Wachsen um Bienenwachs, Carnaubawachs, Candelillawachs und/oder deren Mischungen handelt.
- 15 Stent nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass die biostabilen Polymere 8. aus der Gruppe ausgewählt werden umfassend Polyacrylsäure und Polyacrylate, Polymethylmethacrylat, Polybutylmethacrylat, Polyacrylamid, Polyacrylonitrile, Polyamide, Polyetheramide, Polyethylenamin, Polyimide, 20 Polycarbonate, Polycarbourethane, Polyvinylketone, Polyvinylhalogenide, Polyvinylidenhalogenide, Polyvinylether, Polyvinylaromaten, Polyvinylester, Polyvinylpyrollidone, Polyoxymethylene, Polyethylen, Polypropylen, Polytetrafluorethylen, Polyurethane, Polyolefin-Elastomere, Polyisobutylene, EPDM-Gummis, Fluorosilicone, Carboxymethylchitosan, Polyethylenterephtalat, 25 Polyvalerate, Carboxymethylcellulose, Cellulose, Rayon, Rayontriacetate, Cellulosenitrate, Celluloseacetate, Hydroxyethylcellulose, Cellulosebutyrate, Celluloseacetat-butyrate, Ethylvinylacetat-copolymere, Polysulfone, Epoxyharze, ABS-Harze, **EPDM-Gummis**, Silicone, Polysiloxane, Polyvinylhalogene und Copolymere, Celluloseether, Cellulosetriacetate, 30 Chitosan und Copolymere und/oder Mischungen derselben.
- 9. Stent nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, das die bioabbaubaren Polymere aus der Gruppe ausgewählt werden umfassend Polyvalerolactone, Poly-ε-Decalactone, Polylactide, Polyglycolide, Copolymere der Polylactide und 35 Polyglycolide, Poly-ε-caprolacton, Polyhydroxybuttersäure, Polyhydroxybutyrate, Polyhydroxyvalerate, Polyhydroxybutyrate-co-valerate, Poly(1,4-dioxan-2,3-dione), Poly(1,3-dioxan-2-one), Poly-para-dioxanone, Polyanhydride, Polymaleinsäureanhydride, Polyhydroxymethacrylate, Fibrin, Polycyanoacrylate, Polycaprolactondimethylacrylate, Poly-b-Maleinsäure

•.

Polycaprolactonbutyl-acrylate, Multiblockpolymere aus Oligocaprolactondiole Polyetherester-multiblockpolymere, PEG. Oligodioxanondiole, und Poly(butylenterephtalat), Polypivotolactone, Polyglycolsäuretrimethyl-carbonate Polycaprolacton-glycolide, Poly(γ-ethylglutamat), Poly(DTH-Iminocarbonat), Poly(DTE-co-DT-carbonat), Poly(Bisphenol A-iminocarbonat), Polyorthoester, Polytrimethylcarbonate, Polyglycol-säuretrimethyl-carbonate, Polyiminocarbonate, Poly(N-vinyl)-Pyrolidon, Polyvinylalkohole, Polyesteramide, Polyphosphazene, Poly[p-Polyphosphoester, glycolierte Polyester, Polyanhydride, Polyhydroxypentansäure, carboxyphenoxy)propan] weiche Polyurethane, Polyurethane mit Polyethylenoxid-propylenoxid, Polyethylenoxid, Backbone, Polyetherester, Aminosäurereste im Polyalkenoxalate, Polyorthoester sowie deren Copolymere, Carrageenane, Fibrinogen, Stärke, Kollagen, protein-basierende Polymere, Polyaminosäuren, synthetische Polyaminosäuren, Zein, modifiziertes Zein, Polyhydroxyalkanoate, Pectinsäure, Actinsäure, modifiziertes und unmodifiziertes Fibrin und Casein, Carboxymethylsulfat, Albumin, Hyaluronsäure, Heparansulfat, Heparin, Chondroitinsulfat, Dextran,
ß-Cyclodextrine, Copolymere mit PEG und Polypropylenglycol, Gummi arabicum, Guar, Gelatine, Collagen Collagen-N-Hydroxysuccinimid, Modifikationen und Copolymere und/oder Mischungen der vorgenannten Substanzen.

10. Stent nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, das die teilnehmenden Polymerisationsreaktion nicht der Substanzen an antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoffe umfassen, ausgewählt aus der folgende Gruppe umfassend Sirolimus Tacrolimus, Somatostatin, Everolimus, Pimecrolimus, (Rapamycin), Erythromycin, Dunaimycin, Bafilomycin, Ascomycin, Roxithromycin, Midecamycin, Josamycin, Concanamycin, Clarithromycin, Troleandomycin, Folimycin, Cerivastatin, Simvastatin, Lovastatin, Fluvastatin, Rosuvastatin, Atorvastatin, Pravastatin, Pitavastatin, Vinblastin, Vincristin, Vindesin, Nimustin, Carmustin, Lomustin, Vinorelbin, Teniposid, Etobosid, Cyclophosphamid, 4-Hydroxyoxycyclophosphamid, Estramustin, Melphalan, Ifosfamid, Tropfosfamid, Chlorambucil, Bendamustin, Dacarbazin, Busulfan, Procarbazin, Treosulfan, Tremozolomid, Thiotepa, Daunorubicin, Doxorubicin, Aclarubicin, Epirubicin, Mitoxantron, Idarubicin, Bleomycin, Mitomycin, Dactinomycin, Methotrexat, Fludarabin, Fludarabin-5'-dihydrogenphosphat, Cladribin, Mercaptopurin, Thioguanin, Cytarabin, Fluorouracil, Gemcitabin, Capecitabin, Docetaxel, Carboplatin, Cisplatin, Oxaliplatin, Amsacrin, Irinotecan, Topotecan, Hydroxycarbamid, Miltefosin, Pentostatin, Aldesleukin, Tretinoin,

5

10

15

20

25

30

Asparaginase, Pegasparase, Anastrozol, Exemestan, Letrozol, Formestan, Aminoglutethemid, Adriamycin, Azithromycin, Spiramycin, Cepharantin, SMC-Proliferation-Inhibitor-2w, Epothilone A und B, Mitoxanthrone, Azathioprin, Mycophenolatmofetil, c-myc-Antisense, b-myc-Antisense, Betulinsäure, Camptothecin, PI-88 (sulfatiertes Oligosaccharid), Melanocyte-stimulating hormon (α -MSH), aktiviertes Protein C, IL1-ß-Inhibitor, Thymosin α -1, Fumarsäure und deren Ester, Calcipotriol, Tacalcitol, Lapachol, ß-Podophyllsäure-2-ethylhydrazid, Betulin, Lapachon, Podophyllotoxin, Molgramostim (rhuGM-CSF), Peginterferon α-2b, Lanograstim (r-HuG-CSF), Basiliximab, Daclizumab, Selectin Dacarbazin, Macrogol, Filgrastim, (Cytokinantagonist), CETP-Inhibitor, Cadherine, Cytokininhibitoren, COX-2-Inhibitor, NFkB, Angiopeptin, Ciprofloxacin, Camptothecin, Fluroblastin, monoklonale Antikörper, die die Muskelzellproliferation hemmen, bFGF-Antagonisten, Probucol, Prostaglandine, 1,11-Dimethoxycanthin-6-on, 1-Hydroxy-11-Methoxycanthin-6-on, Scopolectin, Colchicin, NO-Donoren, Syndnoeimine, S-Nitrosoderivate, Tamoxifen, Pentaerythrityltetranitrat, Staurosporin, Ω -Estradiol, α -Estradiol, Estriol, Estron, Ethinylestradiol, Medroxyprogesteron, Estradiolcypionate, Estradiolbenzoate, Fosfestrol, Tranilast, Kamebakaurin und andere Terpenoide, die in der Krebstherapie eingesetzt werden, Verapamil, Tyrosin-Kinase-Inhibitoren (Tyrphostine), Cyclosporin A, Paclitaxel und dessen Derivate, 6-α-Hydroxy-Paclitaxel, Baccatin, Taxotere, synthetisch hergestellte als auch aus nativen Quellen gewonnene macrocyclische Oligomere des Kohlensuboxids (MCS) und seine Derivate, Mofebutazon, Acemetacin, Diclofenac, Lonazolac, Dapson, o-Carbamoylphenoxyessigsäure, Lidocain, Ketoprofen, Mefenaminsäure, Piroxicam, Meloxicam, Chloroquinphosphat, Penicillamin, Tumstatin, Avastin, D-24851, SC-58125, Hydroxychloroquin, Auranofin, Natriumaurothiomalat, Oxaceprol, Celecoxib, B-Sitosterin, Ademetionin, Myrtecain, Polidocanol, Nonivamid, Levomenthol, Benzocain, Aescin, Ellipticin, D-24851 (Calbiochem), Colcemid, Cytochalasin A-E, Indanocine, Nocadazole, S 100 Protein, Bacitracin, Vitronectin-Rezeptor Antagonisten, Azelastin, Guanidylcyclase-Stimulator Gewebsinhibitor der Metallproteinase-1 und 2, freie Nukleinsäuren, Nukleinsäuren in Virenüberträger inkorporiert, DNA- und RNA-Fragmente, Plaminogen-Aktivator Inhibitor-1, Plasminogen-Aktivator Inhibitor-2, Antisense Oligonucleotide, VEGF-Inhibitoren, IGF-1, Wirkstoffe aus der Gruppe der Antibiotika, Cefadroxil, Cefazolin, Cefaclor, Cefotixin, Tobramycin, Gentamycin, Penicilline, Dicloxacillin, Oxacillin, Sulfonamide, Metronidazol, Antithrombotika, Argatroban, Aspirin, Abciximab, synthetisches Antithrombin, Bivalirudin, Coumadin, Enoxoparin, desulfatiertens und N-reacetyliertes Heparin, Gewebe-

5

10

15

20

25

30

GpIIb/IIIa-Plättchenmembranrezeptor, X_{a} Faktor Plasminogen-Aktivator, Inhibitor Antikörper, Heparin, Hirudin, r-Hirudin, PPACK, Protamin, Natriumsalz Streptokinase, Prourokinase. 2-Methylthiazolidin-2,4-dicarbonsäure der Warfarin, Urokinase, Vasodilatoren, Dipyramidol, Trapidil, Nitroprusside, PDGF-Antagonisten, Triazolopyrimidin, Seramin, ACE-Inhibitoren, Captopril, Cilazapril, Lisinopril, Enalapril, Losartan, Thioproteaseinhibitoren, Prostacyclin, Vapiprost, Serotoninblocker, Histaminantagonisten, ß und Υ, Interferon α. Apoptoseinhibitoren, Apoptoseregulatoren, p65, NF-kB oder Bcl-xL-Antisense-Oligonukleotiden, Halofuginon, Nifedipin, Tocopherol, Vitamin B1, B2, B6 und B12, Folsäure, Tranirast, Molsidomin, Teepolyphenole, Epicatechingallat, und ihre Derivate, Leflunomid, Epigallocatechingallat, Boswellinsäuren Anakinra, Etanercept, Sulfasalazin, Etoposid, Dicloxacyllin, Tetracyclin, Triamcinolon, Mutamycin, Procainimid, D24851, SC-58125, Retinolsäure, Quinidin, Disopyrimid, Flecainid, Propafenon, Sotolol, Amidoron, natürliche und synthetisch hergestellte Steroide, Bryophyllin A, Inotodiol, Maquirosid A, Hydrocortison, Betamethason, Streblosid, Mansonin, Ghalakinosid, Dexamethason, nichtsteroidale Substanzen (NSAIDS), Fenoporfen, Ibuprofen, Indomethacin, Naproxen, Phenylbutazon, antivirale Agentien, Acyclovir, Ganciclovir, Zidovudin, Antimykotika, Clotrimazol, Flucytosin, Griseofulvin, Agentien, Terbinafin, antiprozoale Nystatin, Miconazol, Ketoconazol. Mefloquin, Quinin, natürliche Terpenoide, Hippocaesculin, Chloroquin, Barringtogenol-C21-angelat, 14-Dehydroagrostistachin, Agroskerin, Agroskerin, 4,7-Ovatodiolide, 17-Hydroxyagrostistachin, Agrostistachin, Oxycycloanisomelsäure, Baccharinoide B1, B2, B3 und B7, Tubeimosid, Bruceanole A, B und C, Bruceantinoside C, Yadanzioside N und P, Isodeoxyelephantopin, Tomenphantopin A und B, Coronarin A, B, C und D, Ursolsäure, Hyptatsäure A, Zeorin, Iso-Iridogermanal, Maytenfoliol, Effusantin A, Excisanin A und B, Longikaurin B, Sculponeatin C, Kamebaunin, Leukamenin A und B, 13,18-Dehydro-6-alpha-Senecioyloxychaparrin, Taxamairin A und B, Regenilol, Triptolid, Cymarin, Apocymarin, Aristolochsäure, Anopterin, Hydroxyanopterin, Anemonin, Protoanemonin, Berberin, Cheliburinchlorid, Cictoxin, Sinococulin, Bombrestatin A und B, Cudraisoflavon A, Curcumin, Dihydronitidin, Nitidinchlorid, 12-beta-Hydroxypregnadien 3,20-dion, Bilobol, Ginkgol, Ginkgolsäure, Helenalin, Indicin, Indicin-N-oxid, Lasiocarpin, Inotodiol, Glykosid 1a, Podophyllotoxin, Justicidin A und B, Larreatin, Malloterin, Mallotochromanol, Isobutyrylmallotochromanol, Maquirosid A, Marchantin A, Maytansin, Lycoridicin, Margetin, Pancratistatin, Liriodenin, Oxoushinsunin, Aristolactam-All, Bisparthenolidin, Periplocosid A, Ghalakinosid, Ursolsäure, Deoxypsorospermin, Psycorubin, Ricin A, Sanguinarin, Manwuweizsäure,

5

10

15

20

25

30

Sphatheliachromen, Stizophyllin, Mansonin, Streblosid, Methylsorbifolin, Strychnopentamin, Hydroxyusambarin, Dihydrousambaraensin, Akagerin, Liriodenin, Berberin, Usambarensin, Usambarin, Strychnophyllin, Oxoushinsunin, Daphnoretin, Lariciresinol, Methoxylariciresinol, Syringaresinol, Umbelliferon, Afromoson, Acetylvismion B, Desacetylvismion A, Vismion A und B, schwefelhaltige Aminosäuren, Cystin sowie Salze und/oder Mischungen der vorgenannten Wirkstoffe.

- 11. Stent nach einem der vorherigen Ansprüche, wobei unter und/oder in und/oder auf der polymeren Schicht mindestens ein antiproliferativer, antiinflammatorischer und/oder antithrombotischer Wirkstoff gemäß Anspruch 10 kovalent und/oder adhäsiv gebunden ist.
- 12. Stent nach Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet, dass der antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoff gemäß Anspruch 10 in einer pharmazeutisch aktiven Konzentration von 0,001 10 mg pro cm² Oberfläche des Stents enthalten ist.
 - 13. Verfahren zur biokompatiblen Beschichtung von Stents umfassend die Schritte:
 - a) Bereitstellen einer Oberfläche eines Stents, und
 - b) Aufbringen der Substanzen für die polymere Schicht, und
 - c) Polymerisation der mindestens einen Alkylrest mit mindestens einer Mehrfachbindung enthaltenden Substanzen durch Einwirkung von Wärme, Licht und/oder Luftsauerstoff und/oder eines in einer biokompatiblen Konzentration enthaltenen Katalysators.
 - 14. Verfahren zur biokompatiblen Beschichtung von Stents umfassend die Schritte:
 - a) Bereitstellen einer Oberfläche eines Stents, und
 - a') Aufbringung einer Schicht eines antiproliferativen, antiinflammatorischen und/oder antithrombotischen Wirkstoffs oder Wirkstoffgemisches gemäß Anspruch 13,
- 35 und

5

20

25

- b) Aufbringen der Substanzen für die polymere Schicht, und
- c) Polymerisation der mindestens einen Alkylrest mit mindestens einer Mehrfachbindung enthaltenden Substanzen durch Einwirkung von Wärme,

Licht und/oder Luftsauerstoff und/oder eines in einer biokompatiblen Konzentration enthaltenen Katalysators.

- 15. Verfahren gemäß Anspruch 13 oder 14 des weiteren umfassend den Schritt d)
 - d) Aufbringung und/oder Einbringung einer Schicht eines antiproliferativen, antiinflammatorischen und/oder antithrombotischen Wirkstoffs oder Wirkstoffgemisches gemäß Anspruch 13 auf die polymere Schicht.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 15, dadurch gekennzeichnet, dass der antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoff gemäß Anspruch 10 kovalent und/oder adhäsiv in und/oder an die jeweilige Schicht gebunden ist.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 16, dadurch gekennzeichnet, dass der antiproliferative, antiinflammatorische und/oder antithrombotische Wirkstoff oder die Wirkstoffkombination gemäß Anspruch 13 in einer pharmazeutisch aktiven Konzentration von 0,001 10 mg pro cm² Oberfläche des Stents vorhanden ist.
- 18. Stent erhältlich nach einem der Verfahren gemäß eines der Ansprüche 13 17.